# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

02-124817

(43)Date of publication of application: 14.05.1990

(51)Int.CI.

A61K 31/195 A61K 31/195 // C07C229/40

(21)Application number: 01-018549

(71)Applicant: SENJU PHARMACEUT CO LTD

A H ROBINS CO INC

(22)Date of filing:

27.01.1989

(72)Inventor: OGAWA TAKAHIRO

KURIBAYASHI YOSHIKAZU

USHIO KAZUMICHI OTORI SATOSHI

(30)Priority

Priority number: 63 16683

Priority date : 27.01.1988

Priority country: JP

# (54) THERAPEUTIC AGENT FOR LOCAL ADMINISTRATION FOR INFLAMMATORY DISEASE (57)Abstract:

PURPOSE: To obtain the subject therapeutic agent for ophthalmology or otolarynglology, having effects comparable to steroid-based antiinflammatory agents and having no adverse effects by containing benzoylphenylacetic acid.

CONSTITUTION: This therapeutic agent for inflammatory diseases for local administrations contains a compound, its salt or its hydrate expressed by the formula (R is H or a halogen), e.g. sodium 3–(4–bromobenzoyl)–2 aminophenylacetate monohydrate. The stable aqueous solution for eye drops, ear drops, nasal drops, etc., having excellent long life stability, is prepared by adding 0.1–10wt.% of a water soluble high polymer (e.g. polyvinyl pyrrolidone, CMC, hydroxyethylcellulose or PVA) and 0.1–1wt.% of a sulfite to an aqueous agent containing the compound and adjusting the pH to 6–9, preferably 7.5–8.5.

#### **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

#### ⑫ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-124817

®Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成2年(1990)5月14日

A 61 K 31/195

ABMABE

7330-4C 7330-4C

// C 07 C 229/40

審査請求 未請求 請求項の数 6 (全11頁)

60発明の名称 局所投与用炎症性疾患治療剤

> 20特 願 平1-18549

願 平1(1989)1月27日 22出

優先権主張 20昭63(1988) 1月27日30日本(JP)30特願 昭63-16683

@発 明 者

小 河 貴 裕 兵庫県西宮市愛宕山8-23

林

カミングス・ドライブ1407

@発 明 者

褰 和 兵庫県神戸市灘区中郷町1丁目2-10

@発 明考 # 尾 和

兵庫県西宮市上大市1丁目6-13

⑫発 明者 大 鳥 道 踩

创出 題 人

栗

奈良県奈良市学園緑ケ丘2丁目3454-11

千寿製薬株式会社 の出 願 人

大阪府大阪市東区平野町3丁目6番地の1

エイ・エイチ・ロビン

ス・カンパニー・イン

アメリカ合衆国、パージニア州 23220、リッチモンド、

コーポレイテッド

個代 理 人 弁理士 竹 内

明

1 発明の名称

局所投与用炎症性疾患治療剂

2 特許請求の範囲

1)式:

(式中、Rは水素原子またはハロゲン原子を示す。) で表されるベンゾイルフェニル酢酸もしくはその 塩またはそれらの水和物を有効成分として含有す ることを特徴とする眼科または耳鼻科局所投与用 炎症性疾患治療剂。

2) 式:

(式中、Rは水素原子またはハロゲン原子を示す。) で表されるベンゾイルフェニル酢酸もしくはその 塩またはそれらの水和物を有効成分として含有す

る水性液剤であって、水溶性高分子および亜硫酸 塩を含有し、pHが6~9の範囲である安定な水 性局所投与用炎症性疾患治療剂。

水性液剂。

- 3) 水溶性高分子がポリピニルピロリドン、ポ リピニルアルコール、カルボキシプロピルセルロ ース、ヒドロキシエチルセルロース、ヒドロキシ プロピルセルロースまたはポリアクリルナトリウ ムである特許請求の範囲第2項記載の局所投与用 炎症性疾患治療剤。
- 4) 水溶性高分子の濃度が約0.1~10 W/W %の範囲である特許請求の範囲第2項記載の局所 投与用炎症性疾患治療剤。
- 5) 亜硫酸塩がナトリウム、カリウム、カルシ ウムまたはマグネシウムの形である特許請求の範 囲第2項記載の局所投与用炎症性疾患治療剤。
- 6) 亜硫酸塩の濃度が約0.1~1W/W%の範 囲である特許請求の範囲第2項記載の局所投与用 炎症性疾患治療剂。
- 3. 発明の詳細な説明

#### (産業上の利用分野)

本発明は、眼科および耳鼻科局所投与用炎症性 疾患治療剤に関する。さらに特定すれば、ベンプ イルフェニル酢酸誘導体もしくはその塩またはそ れらの水和物を有効成分として含有することを特 徴とする眼科および耳鼻科局所投与用炎症性疾患 治療剤に関するものである。

本発明の別の目的は上記化合物を含有する点眼 液、点耳液および点鼻液等の安定な局所投与用水 性液剂を提供することにある。

#### 〔従来の技術〕

ある種のベンゾイルフェニル酢酸誘導体が経口 投与により抗炎症作用を示すことは、たとえば、 ジャーナル・オブ・メディシナル・ケミストリー 第27巻第 1370-88 (1984) 等に詳細に報告されてい る。また、昭和62年特許出願公開第126124号には、 これらの化合物を含有する経皮投与用薬剤組成物 が記載されている。しかしながら、これらの文献 発表や、特許出願明細書には、これらの薬物が炎 症性眼および耳鼻科疾患に対して局所投与で有効

果を挙げうる薬剤の出現が眼科領域の専門家によって待望されているのは当然のことである。

#### (解決しようとする問題点)

本発明者らは、従来技術において使用されていた炎症性眼疾患の局所投与用薬物、すなわちろ有のロイド系抗炎症剤に代わる非ステロイド系抗炎症剤に代わる非ステロイで、副作用がなく、かつ有効性の優れたおの場合を検索していたが、意外にも、これないが発生口投与または経皮投与でしか有効性が見らずれたのである強硬に極めて有効であり、その有効性はでよる治療に極めて有効であり、その有効性ははよる治療に極めて有効であり、その有効性はであるとの知見を得た。

さらにまた、上記のベンゾイルフェニル酢酸誘導体が局所投与用水性液剤としての最適pH範囲内の水溶液中でやや安定に問題があることを知ったのでこれをさらに安定化する手段につき鋭意検討を加えた結果安定な水性液剤の調製に成功し、これに基づいて本発明の安定な水溶液剤を完成し

であるとの記載はなく、また、それを示唆するような記載も見当たらない。

たとえば、服科的に最もよく見られる都蔔膜炎 や、結膜炎等の炎症性眼疾患の棄物の局所投与に よる治療には従来デキサメタゾン等のステロイド 系抗炎症剤が用いられてはいたが、ステロイド系 抗炎症剂の眼局所への投与によって眼内圧が昂進 して、緑内障を現す違れがあり、また、角膜ヘル ペス、角膜潰瘍等のある患者に投与した時に角膜 穿孔を生ずる虚れがあるばかりではなく、角膜へ ルペス、角膜真菌症、緑膿菌感染症等を誘発する 虚れがある等の種々の副作用が知られており、そ の使用には格別の注意が必要とされている。とこ ろが、非ステロイド系消炎剂で葡萄膜炎等の炎症 性眼疾患の治療にステロイド系抗炎症剤に匹敵す る程有効な薬剤はいまだに知られていない。従っ て、現在の技術水準では、副作用を回避するよう 慎重な配慮を払いつつステロイド系抗炎症剤を使 用するほかはない。このような現状において、非 ステロイド系の葡萄膜炎等に対する有効な治療効

た。

非ステロイド系抗炎症剤の範疇に入る化合物は 数多く知られているが、それらがいずれも眼局所 投与により炎症性眼疾患治療に有効であるという ものではない。それは、薬物を眼局所に投与した 場合、まず角膜を透過しなければその薬物は炎症 部位に到達できないし、また炎症部位に到達した としても炎症部位に必要濃度で必要時間滞留しな ければ期待する薬効は奏しえないという問題等が 横たわっている。また、薬物を眼局所に投与する のであるから、その薬物に眼刺微があるときは、 かえって症状を悪化させることさえ考えられ、眼 局所投与薬物の選定には格別慎重な配慮が必要と されていたものである。さらにまた、水性点眼液 の剤形で投与する場合は、有効成分が水溶液中で その分解または不溶性異物が生じないで、長期間 安定であることが好ましいことは言うまでもない。

本発明はこれらの問題点を解決することを目的 としてなされたものであって、新規にして有用な 眼科用もしくは耳鼻科用薬剤を提供しようとする ものである。

さらにまた、本発明の別の目的は上記化合物を 含有する点眼液、点耳液および点鼻液等の長期間 の保存においても充分に安定な水性液剤を提供す ることにある。

#### (問題点を解決するための手段)

本発明は上記の知見に基づき、上記問題点を解 決したものであって、式:

(式中、Rは、水素原子またはハロゲン原子を示す。)で表されるベンゾイルフェニル酢酸誘導体あるいはその塩またはそれらの水和物を有効成分として含有することを特徴とする眼局所投与用炎症性眼疾患治療剤である。式中、Rで示される外では、たとえば非素、塩素、皮素および沃素等が挙げられる。本発明においてもよい。塩としては、たとえば、ナトリウム塩、カリウム

物は、たとえば前述のジャーナル・オブ・メヂシ ナル・ケミストリー第27巻第1370-88 号(1984)や 米国特許第1,136,375 号明細書等の記載に基づい て、またはそれらに準じて製造することができる。 本発明の眼科用薬剤は、眼局所に投与される既知 の種々の薬剤と同様にたとえば点眼剤、眼軟膏剤 等の形態に調製されうる。すなわち、上記式で表 される化合物の一または二以上の混合物を水性ま たは非水性の溶液とし、あるいはそれらを眼科用 に適用しうる軟膏基剤に混合して調製するのがよ い。この際の水性液剤としては、たとえば滅閑葱 留水等の眼科用薬剤の製造に通常用いられる水性 液剤が適宜に用いられ、それらは眼局所への投与 に適した液性(pH)に調製され、また、適宜の **极街剤を添加して調製されるのが望ましい。すな** わち、本発明の液性は、有効成分の安定性、眼局 所に対する刺激性等を考慮して決定される。本発 明によれば、上記化合物を含有する点眼剤等の水 性液剤は水溶性高分子および亜硫酸塩を添加しさ らにpHを6~9程度好ましくは7.5~8.5程度

塩等のアルカリ金属塩、カルシウム塩、マグネシウム塩等のアルカリ土類金属塩などがあり、それらはいずれも本発明の目的に反しないかぎり、いずれも適宜に使用することができる。なお、これらの化合物は、合成の条件、再結晶の条件等によっては、水和物として得られることがあるが、これらの形であっても、本発明において特に不都合なく使用することができる。

さらに上記化合物は長期にわたって保存するときは水溶液中で不溶性異物が発生することがあり、安定性にやや不安がみられるため長期保存安定性を増すためにその安定化手段を種々試みた結果、意外にも水溶性高分子および亜硫酸塩を添加しpHを約6~9に調整することにより安定化させることに成功した。

これらの本化合物の眼科および耳鼻科局所投与 用炎症性疾患治療剂(以下、「本発明の眼科用薬 剂」ともいうことがあるが、耳鼻科分野での適用 を除外するものではない。) および点耳液や点鼻 液等の水性液剤の有効成分として用いられる化合

に調整することによりその安定性が飛躍的に向上 し、眼刺微等も認められない。水溶性高分子とし ては、ポリビニルピロリドン、カルボキシプロピ ルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、ヒ ドロキシプロピルセルロース、ポリビニルアルコ ール、ポリアクリル酸ナトリウムなどが挙げられ るが、これらのうちでもポリピニルピロリドンが 望ましい。これらの濃度は0.1 乃至10重量%程度 である。 亜硫酸塩としては亜硫酸ナトリウム塩、 亜硫酸カリウム塩、亜硫酸マグネシウム塩または 亜硫酸カルシウム塩等が例示される。 亜硫酸塩の 濃度は0.1 乃至1重量%程度とするのがよい。液 性の調整はたとえば水酸化ナトリウムや塩酸等を 用いるのが通例であり、級街剤としては、たとえ ば酢酸ナトリウム、硼酸ナトリウム、燐酸ナトリ ウム等とそれぞれ酢酸、硼酸、燐酸等とを併用し て級衝溶液を形成させるようにするのがよい。本 発明の眼科用剤には、本発明の目的を阻害しない かぎり、さらに他種の抗炎症剤、鎮痛剤、抗菌剤 等の薬効成分を含有せしめてもよい。そのような

上記のような本発明の眼科用薬剤の調製にあたっては、眼科用薬剤調製の常法に従って、等張化剤、 殺菌剤、キレート剤などを適宜に含有せしめてもよい。等張化剤としては、たとえば、ソルビトール、グリセリン、ポリエチレングリコール、プロピレングリコール、グルコース、塩化ナトリウム等があり、殺菌剤としては、たとえば、塩化ベンザルコニウム、クロロヘキシジン塩、塩化ベ

g 程度を角膜面に箆布するのがよい。もちろん、 症状に応じて、適宜増量し、あるいは減量するこ ともできる。

点耳液および点鼻液は本発明の方法により安定な水性液剤を得ることができるが、その他本発明の目的に反しないかぎり公知の方法を適宜使用することができる。例えば等張化剤、超衝剤および殺菌等が適宜用いられる。本化合物の濃度は症状等によって異なるが通常0.001~10%、望ましくは0.01~5%程度とするのがよい。

以下に本発明の眼科用薬剤の効果および水性液 剤の安定性を示す実験例を示す。

#### 実験例 1

白色家鬼の牛血清アルブミンによる実験的眼炎 症に対する木発明の眼科用薬剤の抗炎症作用

(使用動物) 体重約2 kgの雄性白色家鬼17匹を用い、飼料は1 日あたりラボRG -RO( 日本農産工業製)80gを与え、水は水道水を自由に摂取させた。 (試験薬物) 3-(4- プロモベンゾイル)-2-アミノフェニル酢酸ナトリウム・1 水和物(以下、「本 ンセトニウム、パラオキシ安息香酸エステル類、ベンジルアルコール、パラクロルメタキシレノール、クロルクレゾール、フェネチルアルコール、ソルビン酸またはその塩、チメロサール、クロロは、カートリウム、縮合燐酸ナトリウム等がある。本発明の眼科用薬剤を眼軟育として調製するときの軟育基剤は、たとえば、ワセリン、マクロゴール、カルボキシメチルセルロースナトリウムなどを適宜に選択して用いることができる。

本発明の眼科用薬剤は、その有効成分を眼局所投与用薬剤の基剤中に含有させて調製されるが、その含有量は、液剤の場合は約0.001 -10%程度、望ましくは約0.01-5 %程度とするのがよい。本発明の眼科用薬剤の投与方法としては、症状に応じて点眼剤の場合、1日1乃至4回程度、約0.1 -0.2

化合物 (I)」という。)を0.5 %、および0.1 %に調製した点眼液を用いた。本点眼液は、いずれも p H 8.11、浸透圧は、それぞれ310m0sm/kg・H<sub>2</sub>0 および325m0sm/kg・H<sub>2</sub>0 であった。

中血清アルプミン(以下、「BSA」という。)を生理食塩液に溶解して5%溶液とし、濾過滅菌した。その0.1mlを0.4%塩酸オキシブプロカイン点眼麻酔下27G針で両眼の硝子体中央部に注入し、眼炎症(眼炎症 I)を惹起させた。眼炎症 Iがほぼ回復した28日後に2.5%BSA溶液を耳静脈から25mg/m1/kg投与し、再度眼炎症(眼炎症 II)を起こさせた。眼炎症の程度は、ドレイズ法をもとに内眼の比率を高くした山内らの探点基準いに従って、眼炎症「では炎症のピーク時には1乃至2日に一度、その前後では3乃至4日に一度、限炎症 IではBSA静脈注射後3、6、12および24時間後に観察した。

い山内秀泰、印具 真、磯 正、字田引三: 家兎実験的葡萄膜炎におけるフルオロメト ロン点眼液の消炎効果、日本眼科紀要、第 24卷第969-79頁(1973)

〔実験結果〕

# 眼炎症』に対する抗炎症効果

5%BSA を硝子体中央部に無菌的に注入して惹起する眼炎症のピーク時3 日間の各項目の点数を合計した結果を第1 表に示す。

前房水中の蛋白量と白血球およびプロスタグランジン量を測定した結果を第2 衷に示す。

# 限炎症 □に対する抗炎症効果

眼炎症 I の炎症症状がほとんど消退した29日後に、BSA の2.5%溶液2.5m1/kgを耳静脈から没与すると、生理食塩液群には3 時間後から再び炎症が発現し、12時間後に外駆部、内眼部とも眼炎症 I のピーク時に類似した炎症像を呈し、この症状は、24時間後でも同様に観察された。BSA 静脈注射後、3、6、12および24時間後の各項目の採点結果を第3 表に、眼炎症 II における前房水中の蛋白量と白血球数およびプロスタグランジン量を第4 表に示す。

被験薬物の投与

とも同程度の抑制を示した。

なお、各薬剤とも28日間の連続投与の結果、体 重の抑制はみられず、胸腺、脾臓および副腎等の 臓器に対しては、解剖学的にみても何らの異常も みられなかった。

(以下余白)

BSA を硝子体へ注入した翌日に肉限観察を行い、 眼炎症の程度の強いものから概にならべ、各群の 炎症の強さが平均化されるように群分けを行った。 すなわち、生理食塩液群は、7 匹、0.12本化合物 ( I ) 点眼群は4 匹、0.5x本化合物( I ) 点眼群は4 匹、0.5x本化合物( I ) 点眼群は4 匹、 2 匹表 1 回 50 μ I を家野 は5 匹とした。その群分け後、被験薬物または生 理食塩液をそれぞれ1 日 4 回、1 回 50 μ I を家野 両眼に点眼した。また、眼炎症 II においては各群 ともBSA 耳静脈投与後およびその後1 時間おきに 合計14回、50 μ I ずつを両眼に点眼した。

#### 試験結果の考察

眼炎症「において本化合物(I)の0.1%、0.5% 濃度の溶液では、外眼部、内眼部とも濃度に依存して強く抑制した。また、本化合物(I)は、眼炎症」の房水中のプロスタグランジン量を両濃度ともにほぼ完全に抑制した。

つぎに、抗原の静脈注射後に誘発される眼炎症 『の肉眼観察による炎症症状の抑制については、 本化合物〔1〕は両濃度ともほぼ完全に抑制した。 白血球数については、各薬剤とも内眼部、外眼部

男 1 食

項	1 被缺氧	生理食塩液(14)*	本化合物 [ [ ] 0.1%(8) *)	本化合物 (1) 0.5%(10) **
	角膜混剂	2.5±0.5	1.0±0.4 (60.0)**	0.4±0.2 **(84.0) **
ж	旺 險 結 膜 充 🗈	3.8±0.5	1.3±0.2 **(65.8) **	1.5±0.3 **(60.5)**
_	斑 株 結 類 浮 1	0.7±0.3	0.1±0.1 (85.7)**	0 **(100 )*)
理	<b>球 转 页 充</b> .	6.5±0.7	4.5±0.6 (30.8) b)	1.6±0.2 *'(74:5)*'
舒	5) is t	0.3±0.1	0 *((100)*)	0 *'(100)*'
	e it s	13.7±1.9	6.8±1.0 *1(50.4)*)	3.5±0.4 *3(74.5)*)
	前身流	3.0±0.3	3.6±0.8 (-20.0)**	2.0±0.4 (33.3) b)
内	虹彩克	6.1 ± 0.6	2.6±0.2 **(57.4) **	1.8±0.2 **(70.5) **
阻	红彩彩题变化	4.4 ± 0.2	2.9±0.4 **(34.1) **	2.9±0.4 **(34.1)**
£5	合 計 方	13.5±0.8	9.1±1.0 **(32.6)*)	6.6±0.8 **(51.1) **
外 + 内	12 合 H n	27.3 ± 2.5	15.9±1.8 **(41.8)*)	10.1±1.0 **(63.0) **

(第1表の注)数値は平均値生間準額差で示す。 ( ) \*\* 内の数は、例数を、 ( ) \*\* 内の数は生理食塩液群に対する抑制率を示す。 生理食塩液群との有意差は、\*\*:p<0.05、\*\*:p<0.01、\*\*\*:p<0.001 として示す。

惠 2 表

業 物	漫 皮	例数	蛋白蛋 嘅/11或	白血球数 cells/m°	プロスタグラングン 登 ng/pd
生理 食 塩 液本化合物 (「)	0.1 0.5	7 4 5	50.3±7.3 48.7±3.8 28.4±1.6	5869 ± 2194 5593 ± 3436 1980 ± 654	1.89 ± 0.75 < 0.4 * 3 < 0.4

(第 2 表の注)数値は平均値士間準調差で示す。 \*)は定量限界値(0.4 ng/ xd) 以下であることを示す。 生理食塩液醇との有窓差は、\*1:p<0.05

郑 3 夏

Ą	世级	E 191	生理食塩液 (14)。	本化合 0.1%(	物(! ) 8)*・	本化台 0.5%	·物(I) (10) **
	角 顕 混	凝	1.4 ± 0.3	0.6 ± 0.2	(57.1)**	0.6 ± 0.2	(57.1)**
#	斑蛛特膜充	άı	5.7 ± 0.7	4.0 ± 0.3	(29.8)**	3.7 ± 0.1	*'(60.5)*'
IR I	现 独 特 项 郑	Est	2.0±0.8	1.1±0.4	(45.0)**	0.9 ± 0.2	(55.0)**
"	球 結 膜 充	ţŢŢ.	11.1 ± 0.6	8.1 ± 0.4	*'(27.0)*	8.1 ± 0.3	**(27.0)**
#	33 is	勂	0.3 ± 0.1	0	(100 )**	0	(100 )*'
	e at	点	20.5 ± 2.5	13.1 ± 1.1	*'(32.7)*'	13.3 ± 0.6	*1(35.1)*1
-	前房湿	20	1.9±0.3	2.8±0.8	(-47.4)**	2.8 ± 0.5	(-47.4)**
内加	虹影克	đa.	7.3 ± 0.8	2.8 ± 0.1	**(61.6)**	3.3 ± 0.3	** (54.8) *1
	虹彩彩憩史	化	4.3 ± 0.5	2.4±0.4	** (44.2) **	2.9 ± 0.3	*'(32.6)*'
88	습 It	点	13.5 ± 1.1	8.0 ± 1.2	**(40.7)**	9.0±0.7	**(33.3)**
外 + 内	<b>総合</b> 計	点	33.9 ± 3.5	21.8 ± 2.1	** (35.7) **	22.3 ± 1.1	*1 (34.2) *)

生理食塩液群との育恵芸は、\*1:p<0.05, \*2:p<0.01として示す。

#### **躬 4 表**

翼 物	温 度	例数	蛋白量 网络/Nat	白血球数 cells/m³	プロスタグランジン 登 ng/m2
生 理 女 塩 液本化合物 ( I )	0.1 0.5	10 8 10	39.5 ± 2.20 34.1 ± 4.66 39.6 ± 2.66	2416 ± 478 1489 ± 499 1673 ± 277	15.79 ± 4.86 < 0.4 = ' * ' < 0.4 = ' * '

(第 4 表の法) 数値は平均値生標路到券で示す。\*\*)は定量限界値(0.4 ng/ ml) 以下であることを示す。 生理会均設群との有容差は、\*\*:p<0.05, \*\*\*:p<0.01として示す。

#### 実験例 2

<u>ラットのカラゲニン浮膿に対する本化合物の効</u> 果

#### 被験薬物

- 1.3-(4- プロモベンゾイル)-2-アミノフェニル 酢酸ナトリウム(以下、「本化合物(I)」 という。)
- 2.3-(4-クロロベンゾイル)-2-アミノフェニル 酢酸ナトリウム(以下、「本化合物(II)」 という。)
- 3.3-ベンゾイル-2-アミノフェニル酢酸ナトリウム(以下、「本化合物(Ⅱ)」という。) 試験方法

体重100gのウイスター系雌性ラットを1 群5 匹10眼とし、起炎剤として1%カラゲニン(50°Cの生理食塩液に溶解して作成)0.05ml を両眼瞼結膜下に注射して浮腫を起こさせた。対照群としての生理食塩液および被験薬物の点眼は、カラゲニン注射の40分および20分前および注射直後に2.5 μl ずつ両眼に行った。起炎4 時間後に動物を類部

脱臼屠殺し、マイストレロらの方法\*\*により、頭皮を眼瞼に向かって剝離し、眼瞼縁に沿って皮膚と浮腫部位を切り離し、その重量を測定した。対照群および各薬剤点眼群のカラゲニン浮腫の抑制は第5 表に示すとおりで各薬剤とも対照群に対して有意な差が認められ、これら3 種の本化合物は急性眼炎症に対し有効であることが明らかになった。

\*)マイストレロら: 家兎外眼部炎症に対する 局所投与された抗炎症剤の定量的効果、ジャーナル・オブ・ファーマシューティカル・サイエンスィズ (Maistrello et al.: Quantitative Effect of Tropically Applied Antiinflammatory Agents on External Ocular Inflammation in Rats: Journal of PHARMACEUTICAL Sciences )第 62巻、第1455-60 頁(1973)

第 5 表

化合物	濃度	浮腫重量。	抑制率
	(%)	(mg)	(%)
	1		

本化合物(	1)	1.0 2.5	43.93 36.32	± ±	4.138 3.308	16.9 ** 31.3 **
本化合物(	п)	1.0	30.98 32.80	± ±	3.194 2.409	41.4 ** 37.9 **
対	照		52.17	±	2.401	<del></del>
本化合物 (	Ⅲ)	0.5	37.52 39.02	±	2.423 3.057	36.9 ** 34.4 **
. 対	照	_	59.47	±	3.057	

(第5 表の注) \* 数値は、10 群の平均値±標準 誤差で示す。 \*\* 対照群との間に有意差が認め られる(P<0.001)

# 実験例 3 <u>穿刺後のアトロピン耐性の縮瞳および蛋白増加に対す</u>る影響

実験は2つに分けて行った。すなわち実験3. a. においては本化合物(I)の効果を調べ、実験3. b. においては強いシクロオキシゲナーゼ抑制効果を有する最もよく知られたインドメタシンの効果を調べた。

# 被検薬

次の処方の溶液を使用した。

a. 本化合物(1)

本化合物〔1〕

0.1 0.01 0.001 0.0001%

硼酸	1.0	1.0	1.0	1.0
朝砂	適量	適量	適量	適量
塩化ナトリウム	0.25	0.25	0.25	0.25
エデト酸ナトリウム	0.02	0.02	0.02	0.02
塩化ベンザルコニウム	0.005	0.005	0.005	0.005
ツィーン 80	0.3	0.3	0.3	0.3

(pH 8.0 、设透圧 310 mOsm/Kg · H<sub>2</sub>O)

b. インドメタシン

インドメタシン 0.5%

ヒマシ油

適量

### 実験動物

体重が約2Kgの白色家更を合計28匹(4匹×7 群)を使用した。本実験前に1% アトロピンに対し少なくとも4 時間に渡って縮瞳反応があることを確認した。.

## 実験方法

1% アトロピンを50 µ 1 ずつ1 次穿刺の1 時間 前に家兎の両眼に点眼し、穿刺時に房水(1次房水 ) を0.2m1/眼探取した。被検薬溶液は穿刺の30分 前に50 µ 1 ずつ局所投与した。瞳孔径の測定は穿 刺直前および10分後にノギスで行った。2 次穿刺 は1 次穿刺の90分後に行い、その際房水(2 次房 水)を0.2m1/眼探取した。

# 植果

表6 に示したとおり、本化合物〔1〕は0.0001~0.1%の濃度で投与量依存的に縮瞳効果を示した。それに対し、インドメタシンでは0.5%でも殆ど効果が認められなかった。 表7 に示したとおり、抑制の蛋白増加に対し強力かつ投与量依存の抑制と同様であった。 穿刺後の蛋白増加に対してあった。 穿刺後であった。 穿刺後であった。 穿刺後にの最も重要なケミカルメディエーターの1 での最も重要なケミカルメディエーターの1 でありかつ機械的損傷後ただちに合成とがよくのスタグランジン8xにより惹起されることがよくている。したがって、本結果は本化合物がインドメタシンより強力な抗炎症効果を有することを示している。

(以下余白)

第6表

<b>遠度(X)</b>	箱隨率(%)	抑制率(3)
_	23.7 ±1.94	_
0.1 0.01 0.001 0.0001	17.4 ±3.80 15.4 ±1.60 19.0 ±1.44 21.5 ±1.97	*2 24.9±16.4 35.2±6.75 19.7±6.08 9.2±8.33
-	17.6 ±1.88	
0.5	16.4 ±3.86	6.0±21.4
	0.1 0.01 0.001 0.0001	- 23.7 ±1.94  0.1 17.4 ±3.80 0.01 15.4 ±1.60 0.001 19.0 ±1.44 0.0001 21.5 ±1.97  - 17.6 ±1.88

t-test \*2 : P<0.01

第7表

被験薬	濃度(%)	1次房水	2次房水	抑制率(1)
		タンパク (μg/ml)	タンパク (με/m	1)
生理食塩水		0.89±0.20	25.04±4.12	-
実験3,b	0.1 0.01 0.001 0.0001		3.06±0.46 1 9.29±7.30 1 18.45±3.53 23.45±1.67	*2 87.8 *2 62.9 26.3 6.3
生理食塩水		0.84±0.11	20.21±1.79	_
インドメタシン	0.5	0.77±0.10	6.13±1.64	<b>*</b> 3 69.7

t-test \*1 : P<0.05 \*2 : P<0.01 \*3 : P<0.001

#### 実験例 4

# 本化合物〔1〕のpHによる影響

処方

本化合物(1)	0. 1 g
ホウ酸	1. 0 g
ホウ砂 .	適量
塩化ナトリウム	0. 2 5 g
EDTA - 2Na	0.02 g
塩化ベンザルコニウム	0. 0 0 5 g
Tween 80	0. 3 g

滅菌精製水

全量 1 0 0 mi

上記処方で p H を 6.0 、 7.0 、 8.0 および 9.0 に変えて 60°での安定性を観察した。

第8 衰

	処方	p H 外版	見 残存率(%)
1週間	A - 1	р Н 6. 0 н	3 8. 6
	- 2	р Н 7. 0 н	7 9. 3
	- 3	р Н 8. 0 н	1 0 0. 5
	- 4	р Н 9. 0 н	1 0 1. 1
2 週間	A - 1	р Н 6. 0 — 4	2 3. 9
	- 2	р Н 7. 0 — 4	- 6 3. 7
	- 3	р Н 8. 0 —	- 9 8. 6
	- 4	р Н 9. 0 —	- 9 9. 4

20 g

上記処方の60°における安定性結果は次のとおりである。

第9衷

ポリピニルピロリドン

処方	.1 週間	2 週間	4週間
B - 1	-		-
B - 2		_	+

ボリビニルピロリドンの添加により赤色の不溶性 異物の発生をかなり防止することがわかったが、 4週間目に若干の不溶性異物が認められた。

# 実験例 6

次にさらに安定な処方を種々検索した結果、下記のとおり、ポリビニルピロリドンのほかにさらに亜硫酸ナトリウムを添加すると安定性を著しく増すという知見を得た。

処方

B - 1

B - 3

3週間	A - 1  p H 6. 0  + 1 9. 3 - 2  p H 7. 0  + 5 4. 2
	-3 pH 8.0 - 98.0
•	-4 pH9.0 - 99.0

注) - は外観に変化が認められなかったことを 示す。 + は外観に変化が認められたことを示す (以下、同じ)

上記処方では p H 8 が残存率にほとんど変化が認められず、最も安定であるが 3 週間目に赤色の不溶性異物が認められた。

#### 実験例 5

赤色の不溶性異物の発生を防止するため種々検 討の結果、ポリピニルピロリドンを添加してその 安定性を観察した。

処方	B - 1	B-2
本化合物〔Ⅰ〕	0. 1 g	0. 1 g
ホウ酸	1. 5 g	1. 5 g
ホウ砂	適量	適量
EDTA -2Na	0. 0 2 g	0. 0 2 g
塩化ベンザルコニウム	0.007g	). 0 0 7 g
ポリソルベート80	0. 1 5 g	0. 1 5 g

本化合物(I) 0. 1 g 0. 1 g ホウ酸 1. 5 g 1. 2 5 g ホウ砂 適量 適量 EDTA - 2Na 0.02g 0.02 g 塩化ペンザルコニウム 0.007g 0.007g ポリソルベート80 0. 1 5 g 0. 1 5 g ポリピニルピロリドン 2.0 g 2. 0 g 亜硫酸ナトリウム 0. 2 g 滅菌精製水 全型100ml 全型100ml

p H 8 p H 8 6 0 ° 4 週間における残存率および外観は次の

第10表

処方	残存率(%)	外 観
B - 1	9 3. 4	+
B - 3	1 0 0. 9	<b>-</b> ·

とおりである。

以上の結果より亜硫酸ナトリウムが配合されていない処方の外観に変化がみられ、残存率は72程度

減少した。これに対し、ポリビニルピロリドンおよび亜硫酸ナトリウムの共存下本化合物 (I)合有の水溶液においては外観に変化はまったくみられずまた本化合物 (I)の分解も認められず、安定性が飛躍的に向上することがわかった。かくて本化合物含有の安定な水性液剤を得ることに成功した。

以下に本発明の眼科用薬剤およびその他の水性 液剤の製剤の実施例を掲げて説明する。

# 実施例1

	3-(4- プロモベンソイル)-2-アミノ	フェニ
	ル酢酸ナトリウム・1 水和物	0.1%
	砌酸	1.0%
	硼砂	適量
	塩化ナトリウム	0.25%
	エデト酸ナトリウム	0.02%
	塩化ベンザルコニウム	0.005%
	ポリソルベート80	0.3%
	精製水	適量
上記を	全量100ml に調製し、そのpllを8.0	とする.

上記を常法により混和して限飲膏100gを調製する。 実施例 5

上記を全量100ml に調製し、塩酸を用いてそのpfl を7.5 とする。

# 実施例 6

3 -	(4	-	ブ	D	ŧ	~	ン	ゾ	ィ	ル	) -	2 -	ア	₹.	,	フ	ı	=
ル	酢	酸	ナ	٢	IJ	ゥ	ム		1	水	和	物			••-	0.	l g	
en	酸	. <b></b>	••••		• • • •	••••				••••	••••	••••				1.	25	g
硼	砂		••••	••••	• • • •	••••	••••	••••		••••		····		••••		1.	0	
ェ	デ	۲	傚	_	ナ	۲	ŋ	ゥ	٨	٠.	••••	••••	••••	· • • • •		0.	02	
塩	化	~	ン	ザ	ル	コ	=	ゥ	٨			••••	••••			0.	00	5
.,	1	_	ン	8	0	· <b>···</b>	••••	••••				••••		••••	•••	0.	15	
ボ	IJ	F.	=	ル	۳	ם	IJ	۴	ン	٠					•••	2.	0	
Œ	硫	酸	ナ	۲	IJ	ゥ	٨							<b>-</b>	•••	0.	2	
滅	園	棉	<u>101</u>	水									·全	量	10	0 m	1	

# 実施例2

3-ベンゾイル-2- アミノフェニル酢	酸ナト
リウム	0.1%
硼酸	1.0%
제장	適量
塩化ナトリウム	0.25%
エデト酸ナトリウム	0.02%
塩化ベンザルコニウム	0.005%
ポリソルベート80	0.3%
精製水	適量
上記を全量100ml に調製し、そのpHを8.0	とする。
実施例 3	

> 3-(4- プロモベンゾイル)-2-アミノフェニル酢酸ナトリウム・1 水和物 ………0.01% カルボキシメチルセルロース ………適量

p H 8.0

# 実施例7

· ·
3-(4- プロモベンゾイル)-2-アミノフェニ
ル酢酸ナトリウム・1 水和物0.1g
硼酸0.7g
硼砂
塩化ナトリウム0.5
ツィーン 800.15
メチルパラベン0.013
エチルパラベン0.007
ポリピニルピロリドン2.0
亜硫酸ナトリウム0.2
エデト酸ニナトリウム0.02
滅菌精製水全量100ml
р Н 8.0

# 実施例 8

3 -	(4	•	ブ	u	ŧ	~	ン	ソ	1	ル)	-2-	7	٤	/	フ	x.	=
ル	<b>S</b> F I	酸	ナ	٠,	ij	ゥ	L	•	1	水和	口物			••••	0.	1 g	
ANI	酸			••••	<b></b>	••••	••••	••••		• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	· · · · · · ·			••••	1.	5 g	
HII	Ø			••••							••••				·適	量	

塩化ベンザルコニウム0.005
ツィーン 800.15
ポリピニルピロリドン2.0
亜硫酸ナトリウム0.1
滅菌精製水全量100ml
p H 8.0

実施例6~8の製剤の60°C 4週間後の残存率および外観は次のとおりである。

第11 妻

	外観	残存率(%)
実施例 6	_	100.9
実施例7	-	99.2
実施例8	-	98.9

上記のとおり外観に変化はまったく認められず、 本化合物の分解もほとんど見られず、長期間安定 な優れた水性製剤であることがわかった。

## (本発明の効果)

本発明の薬剤は、局所投与により眼科および耳 鼻科炎症性疾患を効果的に治療することができ、 しかも局所刺激性もなく、公知の同種薬剤に対し 優れた効果を示した。

また、本発明により調製される水性液剤は優れた安定性を有し、点限液のほか点耳液や点鼻液等として炎症性耳疾患および炎症性鼻疾患に対し有利に用いることができる。

代理人 竹 内



#### 実施例 9 点眼液

3-(4- ブロモベンゾイル)-2-アミノフェニル酢酸ナトリウム・1 水和物 ……0.1g リン酸一水素ナトリウム…… 0.2g リン酸二水素ナトリウム …… 適量 塩化ナトリウム …… 0.8g 塩化ベンザルコニウム ……0.007g ポリソルベート80 …… 0.15g ポリビニルアルコール …… 1.0g 亜硫酸水素カリウム …… 0.2g 滅菌精製水 …… 全量100ml

# 実施例10 点鼻液·点耳液

3-(4- プロモベンゾイル)-2-アミノフェニル酢酸ナトリウム・1 水和物 ……0.1g ホウ酸 …… 0.1g ホウ砂 …… 適量 塩化ナトリウム …… 0.8g メチルバラベン …… 0.1g